DERWENT-ACC-NO:

1978-22422A

DERWENT-WEEK:

197812

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Desulphurisation of hydrocarbon(s) - using an adsorptive

carbonaceous support, carrying metals or their oxide(s).

sulphide(s) or salts

PATENT-ASSIGNEE: KUNUGI Y[KUNUI]

PRIORITY-DATA: 1976JP-0086567 (July 22, 1976)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

**PUB-DATE** 

LANGUAGE

PAGES

MAIN-IPC

JP 53012905 A

February 6, 1978

N/A

000

JP 79021206 B

July 28, 1979

N/A

000

N/A N/A

INT-CL (IPC): C10G023/02

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 53012905A

**BASIC-ABSTRACT:** 

Desulphurisation of hydrocarbons comprises contacting hydrocarbons contg. sulphur atom opt. mixed with those not contg. a S atom, at 300-500 degrees C in the gaseous phase, with a catalyst produced by supporting on an adsorptive carbonaceous substance >=1 metal(s) from Fe, Ca, Ni, Cr, Me, W, V, Zn and Mg

their oxides, sulphides, salts or their mixt. The supporting amt. of catalystic metals or their cpds. is e.g. <20 wt.% of the total.

Inert gas like N2, Ar, CH4 and steam are present as diluents in the reaction system. The carbonaceous substances are e.g. activated carbon, coke and charcoal, which show outstanding hydrogen absorbing capacity from hydrocarbons in the reaction conditions. Process, based on the fact that the hydrogen thus adsorbed eliminates S atoms bound to hydrocarbons, is useful for desulphurisation of hydrocarbons.

DERWENT-CLASS: H04

CPI-CODES: H04-A01; H04-F02A; N01-B; N02; N03;

## 19日本国特許庁

# 公開特許公報

## ①特許出願公開

## 昭53—12905

⑤ Int. Cl².C 10 G 23/02

識別記号

砂日本分類 18 D 6 庁内整理番号 6794-46 ❸公開 昭和53年(1978)2月6日

発明の数 1 審査請求 有

(全 7 頁)

## 匈炭化水素類の脱硫方法

②特

願 昭51-86567

22出

图51(1976)7月22日

⑩発 明 者 藤元薫

東京都品川区南大井6-18-1

-1031

⑩発 明 者 功刀泰碩

東京都港区六本木7-17-22-

903

⑪出 願 人 功刀泰碩

東京都港区六本木7-17-22-

903

個代 理 人 弁理士 久保田藤郎

#### 明 細 書

#### 1. 発明の名称

炭化水素類の脱硫方法

## 2. 特許請求の範囲

1)吸着性を有する炭素質物質に、鉄・コバルト・ニッケル・クロム・モリブデン・タンクステン・パナシウム・亜鉛・マグネシウムよりなるのではなり、は、全属の酸化物・強さたはとれたものを触媒にイオウ原子を含有する炭化水素類かよるのはがでは、まないはイオウ原子を含有しない炭化水素類の混合物を温がない。 300~550での気相下にて接触させることを特徴とする炭化水素類の脱硫方法。

2)金属あるいは該金属の酸化物、硫化物、塩またはこれらの混合物あるいは結合物の担持量が 触媒全体の20重量労以下である特許請求の範囲 第1項記載の脱硫方法。

- 3)金属あるいは該金属の酸化物,硫化物。塩またはこれらの混合物あるいは結合物の担持量が1~10重量光である特許請求の範囲第2項記載の脱硫方法。
- 4) 反応系に希釈剤として不活性ガスを存在させることを特徴とする特許疎の範囲第1項記載の脱硫方法。
- 5) 不活性 ガスが盛素,アルゴン,メタンおよび水蒸気のいずれか 1 種 あるいは 2 種以上のガス である特許請求の範囲第 4 項配載の脱硫方法。
- 6) 反応温度が400~500 Cである特許請求 の範囲第1項記載の脱機方法。
- 7) 反応の圧力が常圧~20 気圧である特許請求の範囲第1項記載の脱硫方法。
- 8) 炭素質物質が活性炭,コークスあるいは木 炭である特許請求の範囲第1項記載の脱硫方法。 3.発明の詳細な説明

本発明は炭化水素類の脱硫方法に関し、詳しく は吸着性を有する炭素質物質に特定の金属あるい はその化合物を担持させたものを触媒として用い

特開間53-12905(2)

て炭化水素類から引き抜かれて炭素質物質に吸着 された活性水素を利用することによつて炭化水素 類自身の水素を利用して炭化水素類に結合するイ オウ原子を硫化水素として除去する方法に関する。

近年、石炭の液化、殊に溶剤精製炭の製造に水 素供与格別による水素移行反応が注目され、各所 で研究が行なわれている。この水素移行反応は Pott および Brocke が1930年代にテトラリンと クレゾールの混合物に石炭粉末を加えて加熱する と、テトラリンの水素が石炭に移行して水板液化 されることを発見したことにはじまる。この水素 移行反応を利用して J. Varga らは水酸化鉄 - 活性 **炭の微粉末を触媒とし、重質アスファルトを多量** に含む石油をテトラリンと一緒に加熱して軽質化 すると共に脱硫を検討した(Brennatoff-Chemie, 37卷,244页,1956年)。重質炭化水素 はかなり軽質化されるが、脱硫率は50%程度が 限度であつた。また、G.Doyle は種々の金属の化 台物及び錯体を触媒とし、テトラリンを水素供与 格剤として用いることによつて種々のイオウ化合

どは極めて有効であり、たとえば酸素を接触させ て水として除去するとか、エチレンのようなオレ フィンを接触させてエタンとして除去すれば脱水 素能力は大巾に向上することなどの諸事実を明ら かにした。

ここにおいてさらに本発明者らは、水素化され 易い物質または水素化分解を受け易い物質と活性 炭上の吸着水素原子との反応について研究を積み 重ねた結果、①炭素、炭素間の不飽和結合は容易 にこの水素原子により水素化されること、 ②炭素 - 炭素間の単結合は水素化分解を受けて切断され ること、③炭素・酸素結合または炭素・イオウ結 合は炭素 - 炭素間の単結合より切断が容易なこと がわかり、炭素・炭素間の単結合の切断を抑えな がら炭素 - イオウ結合を切断しりることを発見し た。例えばエチルメルカブタンを活性炭に吸着し た水素原子に接触させるとエタンと硫化水素に分 解されるのである。以下に上記事実を裏付ける実 験例を示す。

Prepriat, 1巻, 165頁, 1976年)。 しかしな

物の脱硫の研究を行なつた(アメリカ化学会)

がら、この方法ではテトラリンは脱硫後ナフォリ ンに変わり、このナフタリンを水素ガスで水素化 してテトラリンに戻して再使用するので、高価な 水素ガスを消費する点では現行の水素化脱硫と何 5変わるところはない。

本発明者らは多年にわたり炭素質材料が炭化水 素類から水素を引き抜く作用について研究を行な つた。

この過程において本発明者らは①活性炭が炭化 水素類からの脱水素能力が特に強いこと、②水素 を引き抜かれる炭化水素類の構造はパラフィン。 ナフテンのいずれでも差支えないこと、③炭化水 素類から引き抜かれる水素は水素原子として炭素 質材料に吸漕されること、④吸着量が飽和値に達 すると脱水素能力が急速におとろえること、⑤こ の脱水素能力の低下防止には吸着している水素原 子を除去すればよいこと、@除去方法の一つとし て吸船水素原子に水素受容体を接触させることな

## 突験例1

括性炭を充填したガラス製反応管にエチルメル カプタンを選案または水素ガスと共に常圧,450 じで流し、水素供与体としてのメチルシクロヘキ サンの影響を見た。ただし、原料ガスの組成はメ チルシクロヘキサンが不存在の場合は、エチルメ ルカブタン:共存ガス=1:5(モル比)であり、 またメチルシクロヘキサンが存在する場台は、エ チルメルカブタン:メチルシクロヘキサン:共存 ガス=1:1:4(モル比)である。

実験系	共存ガス の 種 類	メチルシクロ ヘキサンの存在	硫化水素 の収率 (%)
1	望 朱	なし	5 9
2	金素	<b>5</b> 5	9 0
8 <b>3</b> je iç	水業	なし	7 7
4	水業		5 0

実験なりでは生成物はエチレンと硫化水素で、 この硫化水素はエチルメルカプタンの熱分解によ つて生成したものである。実験 成2 の生成物はエ

特開昭53-12905 (3)

タンと硫化水素で、メチルンクロへキサンは水素を供給した分だけトルエンに変つている。実験系5の生成物は硫化水素の他はエチレンとエタンで、その生成割合は72:28である。実験系4の生成物は硫化水素の他はエタンとトルエンであり、水素ガスによるエタンの生成はなく、共存ガスとしての水素はむしろこの水素化分解反応を妨害する傾向が認められる。

#### 実験例2

本発明者らは上配反応の成績を向上させるため
に、活性炭にモリプデンの微細粒子を担持して水 素化分解を行なつたところ、脱硫率が著しく向上 することが判明した。

実験例1と同じ条件でエチルメルカブタンおよびチオフェンをモリブデン・活性炭触媒上に通して反応を行なつた。ただし、モリブデンの担持量は活性炭に対して3.5重量%・イオウ化合物(エチルメルカブタンまたはチオフェン):メチルンクロヘキサン:窒素=1:2:3(モル比)である。結果は次の如くであつた。

メチルシクロ 硫化水量 実験派 イオウ化台物 ヘキサンの存在 の収塞 (%) 9 7 5 エチルメルカブタン あり チオフエン なし 0 ó チォフエン あ り 38

本発明者らは上記実験を積み重ね十分な検討を 行なつた末、本発明を完成するに至つた。

すなわち本発明は、吸着性を有する炭素質物質に、鉄、コパルト、ニッケル、クロム、モリブデン・タンクステン、がサックム、亜鉛・マクス静から選ばれた1種もしくは物・はなりなるの混合物あるいは結合物を含有する炭化水素類がよびイオウ原子を含有したは発性である。

本発明の対象となる炭化水素類は、イオウ原子

を含む石油類のりちナフサ乃至減圧軽油留分のよ りな留出油で沸点 5 5 0 で以下のものである。

本発明においてイオウ原子を含有する炭化水素類とは炭化水素あるいはその誘導体にイオウ原子が結合して有機イオウ化合物となつているもので、通常の石油に含まれているメルカブタン構造。モノサルファイド構造。ジサルファイド構造。チオフェン構造などを持つもののうち沸点550℃以下のものを指称する。

一方、イオウ原子を含有しない炭化水素類は本発明においては水素供与体として作用するものであり、通常は沸点 5 5 0 で以下の炭化水素あるいはその誘導体で、パラフィン構造またはナフテン構造あるいは芳香族構造を有し、さらには二重結合、あるいは窒素・酸素などが結合した炭化水素誘導体であつてもよい。

本発明において水素供与体として作用する炭化水素類は、上配のイオウ原子を含有しない炭化水素類に限定されず、炭素質物質により水素を引き抜かれりるパラフイン構造、ナフテン構造、芳香

族構造を有するものであればイオウ原子を含有する炭化水素類であつても養支えない。従つて、本発明において原料としてイオウ原子を含有する炭化水素類を単独で用いた場合には、同一分子から引き抜いた水素原子で同じ分子中のイオウ原子を硫化水素として除去することも可能である。

次に、本発明において上記炭素質物質に担持す

特別昭53-12905(4)

る物質は反応を促進する作用を有するものであり、 イォウ原子と親和力を有する金属あるいはその酸 化物,硫化物,塩の数細粒子が好適である。しか し、イオウ原子と余りに強固かつ安定な結合を形 成し、水素原子が接近しても硫化水素をつくらな いものでは本発明の目的に適さない。水素原子に よつてイオウを完全に放出するか、あるいは低原 子価の硫化物になるものであるととが好ましい。 このような反応促進作用を示す物質としては、鉄・ コパルト、ニツケル、クロム、モリブデン、タン グステン、パナジウム、亜鉛、マグネシウムなど の金属あるいはこれらの酸化物,硫化物,塩など を単独でまたは2種以上を混合あるいは結合した ものを挙げることができる。これらの具体例を示 せば、鉄では還元鉄,酸化鉄(11),硫化鉄(11),塩化 鉄(1)、モリブデンでは金属モリブデン,酸化モリ プデン(M) , 硫化モリブデン(M) , モリブデン酸アン モニウム、パナジウムでは金属パナジウム。酸化 パナジウム(r) 。硫化パナジウム(V) 。パナジン酸ア ンモニウム、亜鉛では金属亜鉛,硫化亜鉛,炭酸

亜鉛などがあげられ、また 2 種以上の結合物としては酸化コパルトモリブデン。酸化ニッケルマグネンアなどがある。

...

本発明において水素供与体、水素受容体以外の不活性物質、例えば水蒸気・窒素などを反応活性物質を存在せしめることにより、原料物質を存在せしめることにより、原料物質を存在せしめることにより、原料物質を放射性化水素類の濃度を希釈し、触媒上に炭素析出が生ずるのを有効に防止することができる。また、水素ガスを適量反応系に共存させると、炭素質物質上に吸着されている水素原子が水素受容体と反応せ

ずに水素分子となって、 なって水素原子の移行反応ので水素原子の移行反応ので水素原子の移行反応ので水素原子の移行反応にいる。 の上させるためには有利である。しかし、が低きませると、では、の反応では、のの石油留のではのの石油ののでは、ないでは、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、できません。 かるには、水素・変素のガスを存在せしたが好ましい。

本発明における反応温度は300~550 ℃の間とすることが必要であり、好ましくは400~500 ℃とする。300 ℃以下では反応がほとんど進行せず、一方550 ℃以上では炭化水素類の熱分解が散しすぎて好ましくない。

本発明において、脱硫すべきイオウ原子を含有する炭化水素類と水素供与体としてのイオウ原子を含有しない炭化水素類との配合割合は特に制限はなく、イオウ原子を含む炭化水素類の水素化分解に必要な水素原子を供給できるように水素供与

体の量を調節すれば足りる。なお、構点 5 5 0 ℃ 以下の通常の石油留分のイオウ含有量を当該留分から引き抜かれる水素原子の量と比較すると接者 は一般に脱硫に必要な水素量より多いので、通常 の石油留分をそのまま使用することができる。

 本発明における反応時の圧力は 5 0 気圧以下が使われ、好ましくは 2 0 気圧以下とする。例えば 1 0 気圧で反応を行なり場合には、共存ガスが水素ガスのみであつてもよいし、また例えば水素を 2 気圧、それに他の不活性ガス、例えば窒素ガスを加えて全圧を 1 0 気圧としてもよい。

なお、本発明の方法に使用する反応器は、固定 床が好適であるが移動床、流動床を用いることも できる。

#### 実施例1

モリプデン酸アンモニウムの所定量を30 Nのイオン交換水に溶解し、これに150 でで3時間真空脱気した活性炭(木炭原料・水蒸気付活・炭面積1200㎡/ダ,20~40メンシュ)5 タを投入し、50~90 M B の 放圧下に30 分間よく提供して活性炭に付着しているガスを放出させた後、一昼夜放置した。続いて、湯谷上で蒸発乾涸し、150 でで3時間減圧下に脱気して、モリブデン金属が5.2 重量%である触媒を調製した。

次いで、内径14mの耐熱ガラス製反応管に上 記触牒5gを装填し、エチルメルカブタン:メチ ルシクロヘキサン:窒素=1:1:5(モル比)

なる混合ガスを常圧下、 4 0 0 0 でで流した。 反応 は約 1 5 時間で定常状態に達した。 定常状態にお ける反応成績はエチルメルカブタンから硫化水素 の収率 9 2 8 % , メチルシクロヘキサンからトル エンの収率は 4 1 3 %であつた。

### 実施例 2

タングステン酸アンモニウムの所定量を50klの蒸留水に溶解し、石炭系活性炭(表面積840kl/g・灰分163%、15~35メッシュ)10gを投入し、加熱して20分間煮沸した。次に、50℃にて1規定の硝酸を加えて弱酸性とした後、よく水で洗浄した。さらに、130℃で24時間乾燥して三酸化タングステンの担持量がタングステン金属が28重量%である活性炭触媒を得た。

次いで、実施例1と同じ反応管に上記触牒79を装填し、チオフエン:2-メチルペンタン:水業:アルゴン=1:4:1:3(モル比)なる混合ガスを常圧下、500℃で流した。反応は2時間で定常状態に達した。定常時の反応成績はチオフエンから硫化水業の収率62.1%,2-メチル

ベンタンの転化率は5 8.2 %で、その9 5 7 7 % は2 - メチルベンテンに、また2 3 %は熱分解物 になつた。なお、チオフエジからは硫化水素のほ かにn - ブタン,2 - プテン。ブタジエンが得ら れた。

## 実施例 3

ではクロム(Cr8)を石油ピッチ系球状活性投 (表面積930㎡/タ、平均粒径 0.6 mm)に担持したもの(金属クロムの担持量 3.4 重量分)を触媒とし、実施例1と同じ反応管に上記触媒7 タを装填し、4 - ンクロヘギシルブチルメルカブタン:メタン=1:15(モル比)なる混合ガスを常圧下380でで流した。その結果、硫化水紫の収率は97.3%であり、4 - ンクロヘギシルブチルメルカブタンは4-フェニルブタンになつた。なお、希釈剤として加えたメタンは全く変化しなかつた。実施例4~6

石炭系活性炭(実施例2と同じもの)、褐炭系コークスの表面を酸化したもの(700℃で10分間表面を空気で酸化したもの、表面積240㎡

特別昭53-12905(6)

/タ)、木炭粉末(10~40メッシュ)にそれぞれ鉄、コベルト、ニッケルの番細粒子を担持したもの(担持量は金属としていずれも17重量%)を触媒とし、ペンソチオフェン・シクロヘキサン・水蒸気=1:15:7(モル比)なる混合ガスを450℃、常圧下にて実施例2と同じ方法で上記触媒上を通した。その結果、反応成績は次のとかりであつた。なかペンゾチオフェンからはペンゼンが、またシクロヘキサンからはペンゼンが得られた。

夹施例	金属	炭素質物質	硫化水素の 収率 (%)	ベンゼン の収率 (96)
4	鉄	石炭系活性炭	4 7. 7	3 7. 9
5	コバルト	褐炭系コークス	2 1 6	1 8. 7
6	ニツケル	木 炭	2 8. 7	2 5. 7

#### 实施例7,8

通常の水素化脱硫用触線と同じ操作にて、コパルト - モリブデン - 活性炭(組成はコパルト:モリブデン:活性炭=14:72:914(重量%))

なる触媒、およびニッケル・コバルト・モリブデン・活性炭(組成はニッケル:コバルト:モリブデン:活性炭ニ0.5:0.9:4.5:92.1 (重量%))なる触媒を調製した。ここで用いた活性炭は実施例1と同じものであつた。

次に、この触棋10gを内径16日のステンレス製反応管に装填し、ジェチルモノサルフアイド、炭化水素(デカリンまたはn-ヘブタン)および設案よりなる原料ガスを10気圧、370℃にて通したところ、次のどとき結果が得られた。なお、デカリンからはナフタリンが得られ、またn-ヘブタンについては転化したn-ヘブタンの61%がn-ヘブテン異性体混合物。34%がトルエン、残りは分解物であつた。

			<b>炭化水素</b>	原料ガス組成 (モル比)				炭化水		
実施例	触	媒			:	炭化	:	皇	硫化水 素 素の収化	東の転化率
7	Co-Mo	活性炭	デカリン	1	:	1	:	8	9 8. 6	4 3. 7
8	Ni-Co-Mo	-活性炭	ロープタン	1	:	2	:	8	9 & 5	6 4. 1

#### 実施例9~11

五酸化パナジウム、亜鉛、マグネシウムをそれぞれ常法により実施例1と同じ活性炭に担持させて触媒を調製した。担持量は五酸化パナジウムが2.3重量%であり、亜鉛、マグネシウムはそれぞれ1.5重量%である。

次に、上配触媒に、ジェチルジサルファイド:
シクロヘキサン:窒素=1:15:8(モル比)
なる原科ガスを実施例1と同じ方法にて反応させ
たところ次の如き結果が得られた。なお、ジェチ
ルジサルファイドからは硫化水素とエタンが、ま
たシクロヘキサンからはペンゼンが生成した。

実施例	触 鉄	硫化水素の 収率 (%)	シクロヘキサン の転化率(%)
9	五酸化パナジウムー活性炭	97.9	6 5. 3
1 0	亜鉛 - 活性炭	9 9. 5	6 6 7
1 1	マグネシウム - 活性炭	99.1	6 6 2

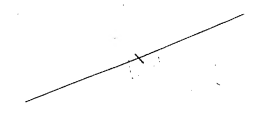
#### 奥施例 1 2 , 1 3

実施例!で調製したモリブデン・活性炭触媒

1 0 夕を、内径 2 0 配の耐熱ガラス製反応管に装填し、沸点 1 8 0 ~ 2 6 0 ℃,比重 0.7 9 6,硫黄分 0.2 1 % なる灯油あるいは沸点 2 1 0~3 5 5 ℃,比重 0.8 4 7 ,硫黄分 1 2 6 % なる軽油を気化し、常圧,4 0 0 ℃で触媒上を流した。結果を下記に示す。

実施例	試料油	生成液状油 の収率(重量%)	生成油中の 硫黄分(重量%)
1 2	灯油	9 7 1	0. 0 0 8
1 3	軽油	9 6 7	0. 2 5 3

最後に、上記実施例1~13の実験条件を整理 して下表に示す。



	64 <b>6</b> 5 1	水素供与体	水素受容体	温度(C)	希釈ガス	圧 カ
<b>反应例</b>	124	メチルシクロヘキサン	エチルメルカプタン	400	窟 素	常 庄,
1	モリプデン酸アンモニウム - 活性炭	<i>17.000</i> 1.400				
2	三懐化タングステン - 活性炭	2-メチルペンタン	チオフエン	500	アルゴン	
3	硫化クロム - 活性炭	ω - シクロヘキシル ブチルメルカブタン	同 左	380	メタン	
4	鉄 - 石炭系活性炭	シクロヘキサン	ベンゾチオフエン	4 3 0	水蒸気	<b>"</b>
5	コパルト-コークス	シクロヘキサン	ベンゾチオフエン	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		<b>"</b>
6	ニッケル・木 炭	シクロヘキサン	ベッゾチオフエン			"
7	コバルト - モリブデン - 活性炭	デカリン	ジエチルモノサルフアイド	3 7 0	金 素	10気圧
8	ニッケル - コバルト - モリ ブデン - 活性炭	n -ヘブタン	ジエチルモノサルフアイド	"		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
9	五酸化パナジウム-活性炭	シクロヘキサン	ジェチルジサルファイド	400	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	17 E
1 0	亜 鉛-活性炭	ツクロヘキサン	ジェチルジサルフアイド	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
1 1	マグネシウム - 活性炭	シクロヘキサン	ジエチルジサルフアイド			
1 2	モリプデン - 活性炭	灯 油	同左			
1 3	モリプデン - 活性炭	軽 油	同左			